(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



2 (SEP 2004

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 2. Oktober 2003 (02.10.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/080789 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: G01N 33/543, 33/487, 33/50, C12Q 1/02

C12M 1/34,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/02252

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. März 2003 (05.03.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

02006978.7 02016793.8 27. März 2002 (27.03.2002) EP 26. Juli 2002 (26.07.2002) EP

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MICRONAS GMBH [DE/DE]; Hans-Bunte-Strasse 19, 79108 Freiburg (DE). MICRONAS HOLDING GMBH [DE/DE]; Hans-Bunte-Strasse 19, 79108 Freiburg (DE). (71) Anmelder und

(72) Erfinder: KLAPPROTH, Holger [DE/DE]; Kehlerstrassc 12, 79108 Freiburg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LEHMANN, Mirko [DE/DE]; Runzstrasse 71, 79102 Freiburg (DE).

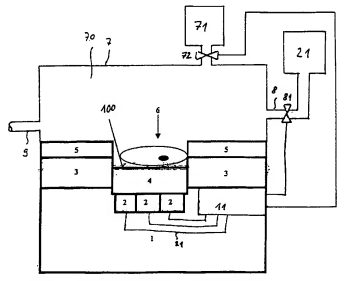
(74) Anwalt: BICKEL, Michael; Westphal, Mussgnug & Partner, Mozartstrasse 8, 80336 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: DEVICE AND METHOD FOR DETECTING CELLULAR PROCESSES BY MEANS OF LUMINESCENCE MEASUREMENTS

(54) Bezeichnung: VORRICHTUNG UND VERFAHREN ZUR DETEKTION VON ZELLULÄREN VORGÄNGEN MITTELS LUMINESZENZMESSUNGEN



(57) Abstract: The invention relates to a device for detecting a luminescence event in, on, or in the immediate vicinity, of a cell, a cell structure or a tissue. Said device comprises the following elements: (a) a carrier element (1) having a surface (100) which is prepared for the direct or indirect coupling of cells, and (b) at least one optical detector (2) which is used to receive a luminescence signal and is integrated into the carrier element (1) below the surface (100). The inventive device is characterised by the following elements: (c) a cover (7) which comprises an inlet (8) and an outlet (9) and covers the surface (100) in such a way that it forms a cavity (70), and (d) an excitation source (21) which is connected to the inlet (8).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

03/080789 A1

WO 03/080789 A1

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

⁽⁵⁷⁾ Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur Detektion eines Lumineszenzereignisses in, an oder in der unmittelbaren Umgebung einer Zelle, eines Zellverbandes oder eines Gewebes, die folgende Merkmale aufweist: (a) ein Trägerelement (1) mit einer für das direkte oder indirekte Ankoppeln von Zellen präparierten Oberfläche (100), (b) wenigstens einen optischen Detektor (2) zum Empfangen eines Lumineszenzsignals, der in dem Trägerelement (1) unterhalb der Oberfläche (100) integriert ist, gekennzeichnet durch folgende weitere Merkmale: (c) eine die Oberfläche (100) unter Bildung eines Hohlraumes (70) überdeckende Abdeckung (7), die eine Zuflussöffnung (8) und eine Abflussöffnung (9) aufweist, (d) eine an die Zuflussöffnung (8) angeschlossene Anregungsquelle (21).

WO 03/080789

Alber.

10/509040

PCT/EP03/02252

OT09 Rec'd PCT/PTO 27 SEP 2004

Beschreibung

Vorrichtung und Verfahren zur Detektion von zellulären Vorgängen mittels Lumineszenzmessungen

5

10

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren und eine Vorrichtung zur ortsspezifischen Detektion eines Lumineszenzereignisses, bzw. zur Detektion eines Lumineszenzsignals in, an oder in der unmittelbaren Umgebung einer zur analysierenden Zelle.

Eine gattungsgemäße Vorrichtung zur optischen Untersuchung einer Zelle ist aus der EP 0 881 490 A2 bekannt. Diese Vorrichtung umfasst ein Substrat, insbesondere ein Halbleitersubstrat, mit einer für die Aufnahme von Zellen geeigneten Oberfläche, einer Anzahl von unterhalb der Oberfläche ausgebildeten Photodetektoren sowie mehreren oberhalb der Oberfläche angeordneten Lichtquellen. Die matrixartig angeordneten Detektoren erfassen das durch die Lichtquellen ausgesendete Licht, das bedingt durch eine auf die Oberfläche aufgebrachte Zelle an verschiedenen Detektoren unterschiedliche Lichtintensitäten hervorruft, aus welchen eine Information über die Geometrie der Zelle gewonnen werden kann.

Für einige Anwendungen, beispielsweise in der Pharmafor-25 schung, ist es besonders relevant, das Verhalten von Zellen bei einer chemischen oder biochemischen Anregung untersuchen zu können. Vor allem die Untersuchung von Stoffwechselvorgängen an lebenden Zellen ist von besonderem Interesse, da damit z.B. der Einfluss eines neuen potentiellen Medikamentes beo-30 bachtet werden kann. Eine häufig durchgeführte Messung ist hierbei die intrazelluläre Kalziumbestimmung mittels kalziumsensitiver Farbstoffe, z.B. Fura II. Aus A.L. Miller, E. Karplus, L.F. Jaffe: "Coeneterate Imaging [Ca2+]; with Aequorin Using a Photon Imaging Detector.", Meth Cell Biol 40, 305 35 (1994), ist es bekannt, Zellen, beispielsweise mittels osmotischer Schockbehandlung, mit einem biolumieszenten Stoff,

WO 03/080789

PCT/EP03/02252

beispielsweise Aqueorin, zu beladen. Intrazelluläre Kalziumsignale als Antwort auf chemische Reize werden dabei durch die Biolumineszenz des Aequorin sichtbar gemacht.

Ziel der vorliegenden Erfindung ist es, eine kompakte und einfach realisierbar Vorrichtung und ein Verfahren zur Detektion von zellulären Vorgängen mittels Lumineszenzmessungen bei chemischen oder biochemischen Anregungen zur Verfügung zu stellen.

10

Dieses Ziel wird durch eine Vorrichtung gemäß den Merkmalen des Anspruchs 1 und ein Verfahren gemäß der Merkmale des Anspruchs 16 gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung sind Gegenstand der Unteransprüche.

15

Die erfindungsgemäße Vorrichtung umfasst ein Trägerelement mit einer für das direkte oder indirekte Ankoppeln von Zellen präparierten Oberfläche, wenigstens einen optischen Detektor zum Empfangen eines Lumineszenzsignals, der in dem Trägerelement unterhalb der Oberfläche integriert ist, eine die Oberfläche unter Bildung eines Hohlraumes überdeckende Abdeckung, die eine Zuflussöffnung und eine Abflussöffnung aufweist, sowie eine an die Zuflussöffnung angeschlossene Anregungsquelle.

25

30

35

20

Die Anregungsquelle bildet ein Reservoir für eine chemische oder biologische Substanz, die beispielsweise den Stoffwechsel der Zelle beeinflusst, wobei die Stoffwechselvorgänge durch Lumineszenz sichtbar gemacht und mittels des wenigstens einen Detektors detektiert werden.

Unter dem Begriff "Lumineszenz" werden im folgenden sämtliche, durch ein von der Anregungsquelle abgegebenes Medium
hervorgerufenen Lichtemissionen, im weiteren Sinne auch die
Aussendung von ultravioletter und infraroter Strahlung zusammengefasst, die nicht durch hohe Temperaturen, sondern durch
vorangegangene biologische oder chemische Anregung verursacht

3

wird. Die Lumineszenz zeigenden Stoffe werden Luminophore genannt. Wie dem Fachmann bekannt ist, kann eine solche Lumineszenz hervorgerufen werden durch chemische Anregung, die dann als Chemolumineszenz oder Biolumineszenz bezeichnet ist. Dieser Prozess unterliegt den allgemeinen Grundsätzen der Quantenmechanik und bewirkt eine Anregung der Atome und Moleküle, die anschließend unter Emission von Licht, welches erfindungsgemäß detektiert wird, in den Grundzustand zurückkehren.

10

Die erfindungsgemäße Vorrichtung, die zur chemischen Anregung der Zelle zur Detektion der ausgesendeten Lumineszenzsignale dient, umfasst bei einer Ausführungsform ein Wellenlängenfilter zwischen der Oberfläche und dem wenigstens einen Detektor. Vorzugsweise sind eine Vielzahl von Detektoren vorhanden, wobei den einzelnen Detektoren Wellenlängenfilter mit unterschiedlichen Durchlasscharakteristiken zugeordnet sein können, um selektiv Lumineszenzsignale unterschiedlicher Wellenlängen detektieren zu können.

20

Das Trägerelement ist bei einer Ausführungsform als Halbleiterkörper ausgebildet, wobei eine an die Detektoren angeschlossene Auswerteschaltung vorzugsweise in dem Halbleiterkörper integriert ist. Die Verwendung eines anorganischen Halbleitermaterials, wie beispielsweise Silizium, besitzt den Vorteil, dass herkömmliche, hinlänglich bekannte Technologieprozesse, beispielsweise CMOS-Prozesse zur Herstellung des Trägers mit den Detektoren und der Auswertschaltung eingesetzt werden können.

30

35

25

Die Integration der Auswerteschaltung in dem Halbleiterchip ermöglicht in unmittelbarer Nähe zu der zu analysierenden Zelle eine Vorverarbeitung der Detektorssignale. Somit handelt es sich bei dieser bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung um eine "intelligente" Sensoreinrichtung, die wesentlich mehr leistet, als rein passive Sensoren. Beispielsweise können die Ausgangssignale der elektrooptischen

Sensoren durch eine mitintegrierte Schaltung so aufbereitet werden, dass sie über Ausgangsschaltungen und Anschlusskontakte relativ problemlos nach außen geführt werden können. Ferner kann die Vorverarbeitung aus der Digitalisierung der analogen Sensorsignale und ihre Umwandlung in einen geeigneten Datenstrom bestehen. Des weiteren kann das signal-tonoise ratio (Signal-Rausch-Verhältnis) durch die in der erfindungsgemäßen Vorrichtung verwirklichten Nähe des Detektors zum Ort der Signalverarbeitung aufgrund kurzer Signalwege sehr stark verbessert werden. Darüber hinaus sind auch weitere Verarbeitungsschritte möglich, mit denen z.B. die Datenmenge reduziert werden kann oder die der externen Verarbeitung und Darstellung dienen. Damit ist es möglich, dass die verbleibende Auswertung der optischen Signale und ihre Darstellung über einen Personal Computer (PC) erfolgen kann. Ferner kann die erfindungsgemäße Vorrichtung so ausgestaltet sein, dass die vorzugsweise verdichteten bzw. aufbereiteten Daten über Infrarot- oder Funkverbindung an entsprechend ausgestattete Empfangsstationen übermittelt werden können.

20

25

30

10

15

Darüber hinaus besteht auch die insbesondere nach Kostengesichtspunkten interessante Möglichkeit, organische Halbleitermaterialien, die beispielsweise in der EP-A-1085319 beschrieben sind, für den Träger mit den Detektoren einzusetzen.

Die Detektoren, die unterhalb der für die Aufnahme von Zellen präparierten Oberfläche angeordnet sind, sind vorzugsweise als Photodioden, CCD-Sensoren oder Photoleiter ausgebildet. Vorzugsweise sind mehrere Detektoren matrixartig in dem Träger integriert, um so eine räumlich aufgelöste Lumineszenzmessung durchführen zu können.

Bei einer Ausführungsform ist vorgesehen, dass die an den Zu35 fluss der Abdeckung angeschlossene Anregungsquelle angesteuert durch die Auswerteschaltung ein Anregungsmedium an die
Zuflussöffnung, welchem die an der Oberfläche immobilisierte

5

Zelle ausgesetzt wird. Zur Steuerung der Medienzufuhr ist beispielsweise ein Ventil in einer Zuführleitung zwischen der Anregungsquelle und der Zuflussöffnung angeordnet, das durch die Ansteuerschaltung angesteuert ist.

5

10

30

35

Um die Zellen an die Oberfläche des Trägerelements anzubinden besteht die Möglichkeit, eine Adhäsionsmatrix oder ein die Zelladhärenz und/oder das Zellwachstum förderndes Medium, beispielsweise Gelatine, auf die Oberfläche aufzubringen und die Zellen bereits auf diesem Nährmedium wachsen zu lassen. Außerdem besteht die Möglichkeit Zellen, auf eine die Zellen immobilisierende Schicht, beispielsweise negativ geladenes Polystyrol, auf die Oberfläche aufzubringen.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist vorgesehen, dass bereits herstellerseitig eine Zelle oder ein Zellverband an der Oberfläche immobilisiert ist, wodurch es einem Kunden ermöglicht wird unmittelbar Messungen an der Zelle nach Zugabe eines von ihm gewählten Anregungsmediums in die Anregungsguelle durchzuführen.

Vorzugsweise umfasst das Trägerelement mehrere Detektoren oder Detektorenfelder, die räumlich voneinander getrennt sind, um so parallel Messungen an mehreren Zellen oder Zellverbänden durchführen zu können. Diese einzelnen Detektoren oder Detektorfelder sind vorzugsweise derart getrennt angeordnet, dass im wesentlichen keine Lichtemission eines Punktes oder Feldes von dem oder den Detektoren eines anderen Punktes oder Feldes empfangen werden kann. So können die einzelnen Detektionsorte in jeweiligen Vertiefungen angeordnet sein, wie sie zum Beispiel von üblichen Mikrotiterplatten bekannt sind. Bevorzugt sind erfindungsgemäß muldenartige Vertiefungen und solche, deren seitlichen Wandungen im wesentlichen senkrecht zur Oberfläche des Sensorchips angeordnet sind. Die jeweiligen Abmessungen einer solchen Vertiefung kann der Fachmann in Kenntnis des Anwendungsbereichs frei wählen, wobei die Ver-

tiefung vorzugsweise um wenigstens 100nm in die Oberfläche des Trägerelements eingesenkt ist.

Alternativ können auf der im wesentlichen planaren Oberfläche senkrecht nach oben gerichtete Trennmittel angeordnet sein, deren Abmessungen vom Fachmann in Kenntnis des gewünschten Anwendungsbereiches und der räumlichen Abmessung der Zellen ausgewählt werden können. Die Anbringung entsprechend geeigneter Trennmittel kann beispielsweise durch anodisches Bonden oder durch sogenannte Flip-Chip- Verfahren erfolgen. Eine solche Vorrichtung mit mehreren Detektorfeldern ermöglicht erfindungsgemäß ein sensorgestütztes elektrooptisches Bildaufnahmeverfahren.

10

Bei einem erfindungsgemäßen Verfahren zur Detektion von zellulären Vorgängen mittels Detektion von Lumineszenzereignisses in, an oder in der unmittelbaren Umgebung einer Zelle, eines Zellverbandes oder eines Gewebes, ist vorgesehen, eine Vorrichtung bereitzustellen, die ein Trägerelement mit einer für das direkte oder indirekte Ankoppeln von Zellen präparierten Oberfläche, wenigstens einen in dem Trägerelement unterhalb der Oberfläche integrierten optischen Detektor zum Empfangen eines Lumineszenzsignals, eine die Oberfläche unter Bildung eines Hohlraumes überdeckende Abdeckung mit einer Zuflussöffnung und einer Abflussöffnung und eine an die Zu-25 flussöffnung angeschlossene Anregungsquelle aufweist. An der für die Aufnahme von Zellen präparierten Oberfläche wird wenigstens eine Zelle immobilisiert, wobei anschließend ein physikalisches oder chemisches Anregungsmedium aus der Anregungsquelle in den Hohlraum zugeführt und daraus resultieren-30 de Lumineszenzereignisse mittels des wenigstens einen Detektors erfasst werden.

Die Lumineszenzereignisse werden vorzugsweise zeitlich aufge-15 löst erfasst. Das heißt, nach der Abgabe eines Anregungsmediums an den Umgebung der Zelle, werden die Lichtverhältnisse

7

an den Detektoren zu mehreren aufeinanderfolgenden Zeitpunkten, beispielsweise im Takt von, lns ausgewertet.

Um Stoffwechselvorgänge in der Zelle mittels Lumineszenz sichtbar zu machen, ist der Einsatz von Luminophoren erforderlich, die auf die interessierenden Stoffwechselprodukte mit Lumineszenz reagieren, die durch die Detektoren erfasst wird.

10 Für den jeweiligen Anwendungsfall geeignete Luminophore können von einem Fachmann werden abhängig von dem zu detektierenden Stoffwechselprodukt, mit welchem die Luminophore reagieren sollen, in hinlänglich bekannter Weise ausgewählt werden.

Man kann Luminophore mit unterschiedlichen Halbwertzeiten unterscheiden. Die Halbwertzeit gibt an, wie lange Lumineszenz nach einer Anregung messbar ist. Die Auswahl eines Luminophors mit einer für den jeweiligen Anwendungsfall geeigneten Halbwertzeit liegt im Ermessen des Fachmanns. Besonders geeignet sind insbesondere Luminophore, deren Halbwertzeit deutlich größer als 5ns, vorzugsweise zwischen 100μs und 2000μs, liegt.

Grundsätzlich geeignet sind organische Luminophore, Selten Erden Metalle (SEE) bzw. Lanthaniden oder Actinidenverbindungen, "Microspheres" (z.B. FluoSpheres® Europium Luminescent Microspheres, Molecular Probes) oder Nanokristalle von Halbleitern, wobei letztere neben ihren Lumineszenzeigenschaften insbesondere eine relativ kleine Größe (wenige nm) und eine hohe Stabilität (kein Photobleaching) aufweisen. Weitere geeignete Luminophore sind Erdalkalihalogenide mit Gitterfehlstellen, wie sie z.B. durch Dotierungen (Fremdionen) oder radioaktive Strahlung hergestellt werden können.

Die meisten vorgenanten Farbstoffe sind nur für die Messung an oder in der unmittelbaren Umgebung der Zellen geeignet.

35

Allerdings gibt es Verfahren um Zellmembranen für Farbstoffe und Reportermoleküle permeabel zu machen. Derartige Verfahren sind z.B.:

- 5 Acetoxymethyl (AM) ester loading
 - Acid loading (insbesondere für Pfanzenzellen)
 - ATP-induzierte Ppermeabilisierung
 - Cationic liposome delivery
 - Electroporation

werden können.

- 10 Hypoosmotischer Shock
 - Influx pinocytic cell-loading reagent

Ein geeignetes Beladesystem ist z.B. in K. Barber, et al.:
"Delivery of Membrane-Impermeant Fluorescent Probes into Living Neural Cell Populations by Lipotransfer.", Neurosci Lett
15 207, 17 (1996) beschrieben.

Bei einer Ausführungsform des Verfahrens ist vorgesehen, die durch den oder die Detektor(en) detektierten Lumineszenzsignals mit einem Referenzwert zu vergleichen. Dieser Refe-20 renzwert kann in einem Speicher in dem Halbleiterkörper gespeichert werden und kann beispielsweise durch eine Messung vor der Anregung der Zelle erhalten werden. Der Referenzwert kann auch parallel zu der Messung an der Zelle erhalten werden, indem mehrere räumlich getrennte Detektoren oder Detekorfelder bereitgestellt werden, wobei im Bereich eines Detektors oder Detektorfeldes keine Zelle immobilisiert ist, so dass detektierte Lumineszenzsignale dieses Detektors oder Detektorfeldes als Referenzwert verwendet wird, der Licht bzw. Strahlungseinflüsse berücksichtigt, die nicht durch die zu 30 analysierende Zelle bedingt sind, wie z.B. die Eigenfluoreszenz von Systemkomponenten, und die somit herausgerechnet

35 Sofern die Sensoroberfläche das Design einer Microarraynordnung aufweist, bei der eine Vielzahl von Detektorfeldern mit jeweils einer Anzahl von Detektoren vorhanden sind, kann

die Detektion der Messfeld- bzw -punktsignalwerte sequentiell erfolgen, indem z.B. ganze Zeilen oder Spalten der Sensor- oberfläche bzw Teile derselben nacheinander detektiert werden (Multiplexanwendung).

5

Die Verwendung mehrerer paralleler Detektorfelder, an denen jeweils dieselben Messungen durchgeführt werden, bietet darüber hinaus den Vorteil, dass mehrere Messergebnisse vorliegen, aus denen das Gesamt-Messergebnis gemittelt werden kann.

10

Die Ausgangssignale der Detektoren können in dem Halbleiterchip ausgewertet oder mittels geeigneter Schaltungseinrichtungen nach einer Analog-Digitalumsetzung einer externen Auswerteeinrichtung zugeführt werden.

15

20

Für den Fachmann ist klar, dass die Wahl des Detektors bzw. des Materials von der zu detektierenden Emissionswellenlänge des Farbstoffes abhängt. Grundsätzlich besitzt der Detektor aufgrund des sogenannten "Halbleiterbandgaps" je nach Materialwahl (z.B. Silizium oder Germanium) unterschiedliche Empfindlichkeiten bezüglich Wellenlänge der detektierten Lumineszenzsignals. Im bevorzugten Falle der Verwendung einer Silizium-Photodiode wird ein Empfindlichkeitsbereich geschaffen, der vom infraroten bis in das ultraviolette Wellenspektrum reicht, wobei die Empfindlichkeit zwischen diesen Bereichen am größten. (s. z.B. B. Streetman: "Solid State Electronic Devices", Prentice-Hall, Inc., ISBN 0-13-10 436379-5, S. 201-227 (1995).

Jum Lumineszenzen unterschiedlicher Wellenlängen detektieren zu können werden entweder wellenlängenspezifische Photoelemente oder aber herkömmliche Photodioden ausgewählt, die mit aufgelegten, aufgebrachten, aufgedampften oder integrierten Wellenlängenfiltern ausgestattet sind. So ist z.B.

bekannt, dass Siliziumnitrid im Gegensatz zu Siliziumoxid UV-Licht nicht durchläst, und dass Polysilizium UV-Strahlung absorbiert (s. z.B. V.P. Iordanov et al.: "Integrated high re-

jection filter for NADH fluorescence measurements", Sensors 2001 Proceedings, Vol. 1,8 -10 Mai, S. 106- 111, AMA-Service (2001)). Daher kann auf die Gateoxidschicht im Rahmen des üblichen CMOS-Prozesses Nitrid oder Polysilizium deponiert werden, wodurch auf der Photodiode entsprechende Filter geschaffen werden. So hat z.B. NADH (Nicotinamid Adenine Dinucleotid) eine Anregungswellenlänge von 350 nm und eine Emissionswellenlänge von 450 nm. Durch Aufbringung eines Filters, der 350nm ausfiltert, kann daher die Sensitivität erhöht werden.

10

15

20

25

Dieser Effekt kann genutzt werden, um bei paralleler Verwendung von z.B. zwei unterschiedlichen Luminophoren, von denen beispielsweise nur einer Licht im UV-Bereich emittiert, eine differentielle Detektion zu ermöglichen, da die hierfür vorgesehenen Detektoren UV-sensitiv ausgestaltet sind oder nicht. Ferner bietet dieser Effekt die Möglichkeit, gegebenenfalls störende Eigenfluoreszenzen anwesender Materialien mit bekannter Emissionswellenlänge durch Bereitstellung entsprechender Filter aus dem Messverfahren herauszunehmen. Ein Beispiel hierfür ist die parallele Verwendung von Europium-Chelaten (Emission bei ca. 620 nm) und mit Kupfer dotiertem Zinksulfid (Emission bei ca. 525 nm), die durch hinreichend voneinander verschiedenen Emissionswellenlängenbereichen eine Zweifarbdetektion ermöglichen, z.B. innerhalb eines Bereichs eines Detektorpunktes bzw .-feldes, indem z.B. die eine Hälfte der Sensoren eines Detektorpunktes bzw. -feldes mit einem Tiefpassfilter und die andere Hälfte der Sensoren des gleichen Punktes oder Feldes mit einem Hochpassfilter ausgestattet ist.

30

35

Zusätzlich oder alternativ können unterschiedliche Luminophoren parallel eingesetzt werden, sofern ihre physikalischen bzw. optischen Eigenschaften hinreichend voneinander abweichen. Beispielsweise werden erfindungsgemäß die unterschiedlichen Anregungswellenlängen zweier zu verwendender Luminophore A und B und/oder deren unterschiedlichen Halbwertzei-

ten genutzt. Dies kann z.B. durch Bereitstellung von zwei unterschiedlich dotierten Nanokristallen erfolgen.

Die Signale der Detektoren werden durch eine Auswertungsein-5 heit aufgenommen. Die Auswertungseinheit besitzt einen sehr schnellen Konverter zur Umwandlung analoger Detektorsignale in digitale Werte, die gespeichert werden. Eine Auswertung der digitalen Werte wird vorzugsweise in Echtzeit vorgenommen, kann jedoch auch zeitlich verzögert erfolgen. Zur Auswertung der digitalen Werte kann ein gewöhnlicher Mikropro-10 zessor verwendet werden. Für den Fall, dass das Lumineszenzsignal für eine eindeutige Detektion zu schwach ist, kann im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der Detektion eine Erhöhung der Nachweissensitivität über eine Integration mehrerer Einzelmessungen erreicht werden. Dabei erfolgt eine i-15 dentische Messung mehrfach und die Messergebnisse werden aufaddiert. Dies kann sowohl direkt auf dem Sensorchip als auch nach der Messung über geeignete Software erfolgen.

- 20 Die vorliegende Erfindung wird nachfolgend in Ausführungsbeispielen anhand von Figuren näher erläutert. In den Figuren zeigt:
- Figur 1 ein erstes Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Vorrichtung zur Detektion von zellulären Vorgängen mittels Lumineszenzmessungen in Seitensicht
 im Querschnitt,
- Figur 2 ein zweites Ausführungsbeispiel einer erfindungsge-30 mäßen Vorrichtung in Seitenansicht im Querschnitt,
 - Figur 3 ein drittes Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Vorrichtung in Seitenansicht im Querschnitt,
- 35 Figur 4 ein viertes Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Vorrichtung in Seitenansicht im Querschnitt.

In den Figuren bezeichnen sofern nicht anders angegeben gleiche Bezugszeichen gleiche Teile mit gleicher Bedeutung.

Figur 1 zeigt ein erstes Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Vorrichtung zur Detektion eines Lumineszenzereignisses in, an oder in der unmittelbaren Umgebung einer Zelle, eines Zellverbandes oder eines Gewebes, wobei in Figur 1 zu Zwecken der Veranschaulichung lediglich eine Zelle 6 dargestellt ist. Die Vorrichtung umfasst ein Trägerelement 1 mit einer für das direkte oder indirekte Ankoppeln von Zellen präparierten Oberfläche 100. Hierzu umfasst die Oberfläche beispielsweise eine Gelatineschicht, auf der die Zelle bereits gewachsen ist, oder eine andere für die Immobilisierung einer Zelle oder eines Zellverbandes geeignete Substanz. Oberhalb der Oberfläche 100 ist eine einen Hohlraum 70 bildende Abdeckung vorhanden, wobei die Zelle in diesem Hohlraum angeordnet ist. Die Abdeckung umfasst einen Zufluss 8 und einen Abfluss 9, wobei der Zufluss 8 an eine ein Anregungsmedium aufnehmende Anregungsquelle 21 angeschlossen ist.

20

25

30

35

10

Die Vorrichtung dient zur Untersuchung des Verhaltens der Zelle 6 bei einer chemischen oder biochemischen Anregung durch das in der Anregungsquelle 21 enthaltene Anregungsmedium mittels Lumineszenzmessungen. Die Lumineszenz wird durch Luminophore erzeugt, die in hinlänglicher bekannter Weise in die Zelle oder in eine Nährlösung in der Umgebung der Zelle eingebracht sind, und die beispielsweise mit einem Stoffwechselprodukt der Zelle reagieren. Die Lumineszenz wird durch Detektoren 2, beispielsweise Photodioden detektiert, die unterhalb der Oberfläche 100 in dem Trägerelement integriert sind. In dem Beispiel ist eine Wellenlängenfilter 4 zwischen der Oberfläche 100 mit der Zelle 6 und den Detektoren 2 ausqebildet, wobei auf den Detektoren 6 vorzugsweise eine nicht näher dargestellte optisch transparente Isolationsschicht aufgebracht ist, die Leckströme über die Oberfläche 100 verhindert, sofern das Filter 4 nicht elektrisch isolierend ist. zusätzlich mit einem Filter 4 versehen sein.

Auf den Träger 1 ist in dem Beispiel ein Kratzschutz 3 mit einer Oberflächenbeschichtung 5, beispielsweise einem Edelmetall oder einem hydrophoben/hydrophilen Material, aufgebracht, wobei dieser Kratzschutz 3 oberhalb der Detektoren eine Aussparung aufweist, am Boden derer das Filter 4 und die für die Aufnahme der Zelle präparierte Oberfläche 100 vorhanden ist.

In dem Trägerelement, beispielsweise einem Halbleiterchip, ist in dem Beispiel weiterhin eine - in der Figur 1 schematisch dargestellte - Auswerteschaltung 11 integriert, die an die Detektoren 2 angeschlossen ist. Leitungsverbindungen 21 zwischen der Auswerteschaltung 11 und den Detektoren 2 sind in Figur 1 lediglich schematisch dargestellt.

Dem Hohlraum 70 ist aus einem Flüssigkeitsreservoir 71 eine zum Aufbewahren bzw. Nasshalten oder auch Waschen der Zelle geeignete Flüssigkeit zuführbar, beispielsweise eine Nährlösung. Zur Anregung der Zelle wird dieser Flüssigkeit das Anregungsmedium aus der Anregungsquelle zugeführt, wobei die Zufuhr des Anregungsmediums in dem Beispiel mittels eines in der Zuführleitung 8 angeordneten Ventils 81 steuerbar ist. Die Steuerung dieses Ventils 81 erfolgt in dem Beispiel durch die integrierte Auswerteschaltung 11.

20

25

30

35

Das Anregungsmedium ist beispielsweise so gewählt, dass es den Stoffwechsel der Zelle beeinflusst, wobei Stoffwechselvorgänge durch die erläuterten Luminophore sichtbar und durch die Detektoren 2 detektiert werden. Vorzugsweise sind mehrere Anregungsquellen 21 vorhanden, die unabhängig voneinander ein Anregungsmedium abgeben, um so zeitlich aufeinanderfolgend das Zellenverhalten bei verschiedenen Anregungsmedien untersuchen zu können.

Um eine die Zelle 6 anregende chemische Substanz nach Ende der Untersuchung abzuführen wird beispielsweise mit der Flüs-

14

PCT/EP03/02252

WO 03/080789

10

15

20

25

30

35

sigkeit aus dem Reservoir 71 gespült, wodurch das Medium über den Abfluss 9 abfließt, oder die Flüssigkeit wird abgesaugt. Die Flüssigkeitszufuhr aus diesem Reservoir wird vorzugsweise ebenfalls über ein Ventil 72 gesteuert, das durch die Auswerteschaltung angesteuert ist.

Die Steuerung der Ventile kann auch mittels einer externen Ansteuerschaltung 12 erfolgen, der auch ein von den Ausgangssignalen der Detektoren 2 abhängiges Signal der Auswerteschaltung 11 zugeführt sein kann, wie dies in Figur 2 dargestellt ist.

Figur 2 zeigt ein zweites Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Vorrichtung, bei der zwei räumlich voneinander getrennte Detektoren 2 unterhalb einer für die Aufnahme von Zellen 6 geeigneten Oberfläche in einem Träger 1, beispielsweise einem, Halbleiterkörper ì integriert sind. Dabei ist nur oberhalb eines der beiden Detektoren 2 eine Zelle 6 immobilisiert. Der andere Detektor dient zur Bereitstellung eines Referenzwertes für den durch den Detektor 2 unterhalb der Zelle 6 gelieferten Messwert. Der Referenzwert berücksichtigt dabei gegebenenfalls unabhängig von einer Anregung vorhandene, beispielsweise aus einer Eigenfluoreszenz der Systemkomponenten resultierende Lumineszenzsignale, die aus dem Messergebnis herauszurechnen sind. Wie gestrichelt dargestellt ist, ist vorzugsweise eine senkrecht von dem Träger 1 aufragende Trennwand 14 vorhanden, die verhindert, dass der den Referenzwert erzeugende Detektor 2 durch spezifische Lumineszenzsignale aus der Zelle 6 oder der Umgebung der Zelle beeinflusst wird.

Figur 3 zeigt ein Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Vorrichtung mit einer Trägeranordnung, die sich bezüglich der Anordnung der Detektoren 2 von den beiden vorherigen Ausführungsbeispielen unterscheidet. Auf die Darstellung der Anregungsquelle und der Auswerteschaltung die selbstverständlich

auch vorhanden sind, ist bei dem Ausführungsbeispiel gemäß Figur 3 verzichtet.

Der vorzugsweise aus einem Halbleiterchip gebildete Träger

umfasst in dem Beispiel zwei Detektorfelder 20, die jeweils
mehrere Detektoren umfassen. Hierdurch können mehrere Messungen gleichzeitig durchgeführt werden, wodurch eine statistische Abschätzung des spezifischen erhaltenen Messsignals abgeleitet werden kann. Beispielsweise wird hierdurch ermöglicht, dass zwischen unspezifischen und spezifischen Signalen differenziert werden kann, wobei spezifische Signale die aus Stoffwechselvorgängen in der Zelle resultierenden Signal und unspezifische Signale andere Signale, beispielsweise Störsignale, sind. Diese unspezifischen Signale besitzen eine andere Verteilung als die spezifischen Signale, so dass eine Unterscheidung möglich wird.

Figur 4 zeigt eine Abwandlung eines in Figur 3 dargestellten Trägerelements 2, das ein zusammenhängendes Detektorfeld 20 mit einer Vielzahl von Detektoren 2 aufweist, welches dazu geeignet ist mehrere Zellen gleichzeitig zu untersuchen. Diese Vorrichtung ermöglicht es, identische Zellen unter vergleichbaren Bedingungen zu untersuchen und deren Signale zu detektieren, wobei diese unter gleichen Bedingungen gewonnenen Signale zur statistischen Absicherung in einer Auswerteeinheit gemittelt werden können.

20

25

30

35

Ein Verfahren zur Herstellung eines für die erfindungsgemäße Vorrichtung geeigneten Trägers wird nachfolgend kurz erläutert:

Ein Halbleiterchip wird unter Verwendung von 6" (Inch) Wafern mit einem 0.5 μ m CMOS-Prozess gefertigt. Die Detektoren 2 werden als pn-Photodioden in einer n-Wanne auf einem p-Substrat angeordnet. Nach der Feldoxidation folgen die Definition der p-Gebiete der Photodiode und die Aufbringung einer 10 nm dicken Gateoxidschicht. Gewünschtenfalls kann an dieser

Stelle zusätzlich noch ein strukturiertes Nitrid (z.B. LPCVD oder PECVD) als UV -Filter aufgebracht werden. Dann erfolgt die Auflagerung und Strukturierung einer Siliziumdioxid-Schicht. Anschließend werden die weiteren üblichen CMOS-Schritte durchgeführt, wie z.B. das Aufbringen einer Verdrahtungsschicht und die Oberflächenpassivierung (Kratzschutz).

Der so hergestellte CMOS-Sensor wird durch Beschichten mit einem geeigneten Zellwachstumssubstrat, z.B. Gelatine, modi-10 fiziert. Auf dieses Substrat werden dann vereinzelte Zellen (z.B. trypsinisierte Epithelzellen) ausgesät und mit Zellkulturmedium (z.B. DMEM-FI2) zum Wachsen gebracht.

Die erfindungsgemäße Vorrichtung eignet sich beispielsweise

zur Untersuchung des Kalziumstoffwechsels von Herzmuskelzellen. Dabei werden die Zellen zunächst durch osmotische
Schockbehandlung mit Aqueorin beladen. Intrazelluläre Kalziumsignale als Antwort auf chemische Reize durch die aus der
Anregungsquelle 21 abgegebene chemische Substanz werden durch
die Biolumineszenz des Aqueorins sichtbar und durch die Detektoren detektiert.

Die erfindungsgemäße Vorrichtung zur Untersuchung intrazellulärer Vorgänge nach einer biologischen oder chemischen Anregung ist besonders kompakt und mittels bekannter Verfahren herstellbar.

Patentansprüche

15

20

35

- 1. Vorrichtung zur Detektion eines Lumineszenzereignisses in, an oder in der unmittelbaren Umgebung einer Zelle, eines Zellverbandes oder eines Gewebes, die folgende Merkmale aufweist:
- (a) ein Trägerelement (1) mit einer für das direkte oder indirekte Ankoppeln von Zellen präparierten Oberfläche10 (100),
 - (b) wenigstens einen optischen Detektor (2) zum Empfangen eines Lumineszenzsignals, der in dem Trägerelement (1) unterhalb der Oberfläche (100) integriert ist,

gekennzeichnet, durch folgende weitere Merkmale:

- (c) eine die Oberfläche (100) unter Bildung eines Hohlraumes(70) überdeckende Abdeckung (7), die eine Zuflussöffnung(8) und eine Abflussöffnung (9) aufweist,
 - (d) eine an die Zuflussöffnung (8) angeschlossene Anregungsquelle (21).
- 25 2. Vorrichtung nach Anspruch 1, bei der ein Filter (4) zwischen der Oberfläche (100) und dem wenigstens einen Detektor (2) ausgebildet ist.
- 3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, bei der das Trägerele-30 ment (1) ein Halbleiterkörper ist.
 - 4. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, bei der mehrere Detektoren (2) unterhalb der für das Ankoppeln der Zellen präparierten Oberfläche (100) in dem Trägerelement (1) integriert sind.

5. Vorrichtung nach Anspruch 4, bei der der wenigstens ein Detektor (2) eine Photodiode ist.

- 6. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, bei der eine an den wenigstens einen Detektor (2) angeschlossene Auswerteschaltung (11) vorgesehen ist.
 - 7. Vorrichtung nach Anspruch 6, bei der die Auswerteschaltung (11) in dem Trägerelement (1) integriert ist.
- 8. Vorrichtung nach Anspruch 6 oder 7, bei der die Anregungsquelle (21) angesteuert durch die Auswerteschaltung eine chemische oder biologische Substanz an die Zuflussöffnung (8) abgibt.

10

15

30

- 9. Vorrichtung nach Anspruch 8., bei der zur Steuerung der Medienzufuhr ein Ventil in einer Zuführleitung zwischen der Anregungsquelle (21) und der Zuflussöffnung (8) angeordnet ist.
- 20 10. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, bei der eine Adhäsionsmatrix und/oder ein Wachstumssubstrat für Zellen auf die Oberfläche (100) aufgebracht ist.
- 11. Vorrichtung nach Anspruch 10, bei der das Wachstumssub-25 strat Gelatine ist.
 - 12. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, bei der ein Zellen immobilsierendes Medium auf die Oberfläche (100) aufgebracht ist.
 - 13. Vorrichtung nach Anspruch 12, bei der das Medium Polystyrol, vorzugsweise negativ geladenes Polystyrol ist.
- 14. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, bei35 der wenigstens eine Zelle (6) an der Oberfläche immobilisiert ist.

- 15. Vorrichtung nach einem der vorangehenden Ansprüche, bei der die für die Aufnahme von Zellen präparierte Oberfläche der Trägervorrichtung gegenüber Oberflächenbereichen (101), die nicht für die Aufnahme von Zellen präpariert sind, vertieft ausgebildet ist, wobei diese Vertiefung vorzugsweise wenigstens 100nm beträgt.
- 16. Verfahren zur Detektion eines Lumineszenzereignisses in, an oder in der unmittelbaren Umgebung einer Zelle, eines
 10 Zellverbandes oder eines Gewebes, das folgende Merkmale aufweist:
 - Bereitstellen einer Sensorvorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 16,

15

- Immobilisieren der Zelle an der für die Aufnahme von Zellen präparierten Oberfläche (100),
- Einbringen eines mit einem Stoffwechselprodukt der Zelle
 reagierendes Luminophors in die Zelle (6) oder in die Umgebung der Zelle,
 - Anregen der Zelle mittels einer chemischen oder biologischen Substanz,

25

- Detektieren eines Lumineszenzsignals.
- 17. Verfahren nach Anspruch 15 oder 16, bei dem das Lumineszenzsignal zeitlich aufgelöst detektiert wird.

IN RNATIONAL SEARCH REPORT

Intermediate Application No
PCT/EP 03/02252

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12M1/34 G01M C12Q1/02 G01N33/543 G01N33/487 G01N33/50 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12M GO1N C12Q Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category * X WO 98 08077 A (CIBA GEIGY AG ; KUNZ RINO 1-7 ERNST (CH); GULDEN KARLHEINZ (CH); SOECHT) 26 February 1998 (1998-02-26) page 10-13 page 26-32; figure 1 WO 01 13096 A (ABEL ANDREAS P ; EHRAT MARKUS (CH); ZEPTOSENS AG (CH); SCHUERMANN 1,10, X 12 - 17M) 22 February 2001 (2001-02-22) page 11-22 page 26 WO 01 43875 A (BOPP MARTIN A ; ABEL ANDREAS X 1,10 P (CH); EHRAT MARKUS (CH); ZEPTOSENS A) 12-17 21 June 2001 (2001-06-21) the whole document -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the International "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *O* document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed *&* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 14/07/2003 1 July 2003 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Diez Schlereth, D Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interior Application No
PCT/EP 03/02252

		PCT/EP 03/02252			
	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	relevant to claim NO.			
A	WO 99 57310 A (BERNAUER HUBERT S ;BIOCHIP TECHNOLOGIES GMBH (DE)) 11 November 1999 (1999-11-11) abstract; figure 4	1-17			
A	US 6 210 910 B1 (TAYLOR LAURA ET AL) 3 April 2001 (2001-04-03) column 5, line 55 -column 11, line 30; figure 3	1-17			
P,A	WO 03 008974 A (BIOCHIP TECHNOLOGIES GMBH; LEHMANN MIRKO (DE); MICRONAS GMBH (DE);) 30 January 2003 (2003-01-30) the whole document	1-17			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Interioral Application No PCT/EP 03/02252

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9808077		26-02-1998	AT	202630 T	15-07-2001
	• •		AU	4379197 A	06-03-1998
			DE	59703919 D1	02-08-2001
			DK	918984 T3	22-10-2001
			WO	9808077 A1	26-02-1998
			ËP	0918984 A1	02-06-1999
			JΡ	2000516719 T	12-12-2000
			ÜS	6469785 B1	22-10-2002
WO 0113096	Α	22-02-2001	AU	6834700 A	13-03-2001
			WO	0113096 A1	22-02-2001
			EP	1274986 A1	15-01-2003
			JP	2003507705 T	25-02-2003
WO 0143875	A	21-06-2001	AU	2009401 A	25-06-2001
NO 01430/3	^	21 00 2001	WO	0143875 A1	21-06-2001
			EP	1237654 A1	11-09-2002
			US	2002182631 A1	05-12-2002
WO 9957310	Α	11-11-1999	DE	19819537 A1	16-03-2000
			ΑU	3825299 A	23-11-1999
			WO	9957310 A2	11-11-1999
US 6210910	B1	03-04-2001	AU	744543 B2	28-02-2002
		30 0 . 230.	AU	3065199 A	20-09-1999
			CA	2321558 A1	10-09-1999
			EP	1060239 A2	20-12-2000
			ĴΡ	2002506200 T	26-02-2002
			WO.	9945357 A2	10-09-1999
WO 03008974	Α	30-01-2003	DE	10133844 A1	06-02-2003
00000777	••	JU 0. 2000	WO	03008974 A1	30-01-2003

INTERNATIONATER RECHERCHENBERICHT

Internal onales Aktenzeichen PCT/EP 03/02252

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12M1/34 G01N33/543 G01N33/487 G01N33/50 C12Q1/02

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C12M G01N C12Q

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
X	WO 98 08077 A (CIBA GEIGY AG ;KUNZ RINO ERNST (CH); GULDEN KARLHEINZ (CH); SOECHT) 26. Februar 1998 (1998-02-26) Seite 10-13 Seite 26-32; Abbildung 1	1-7	
X	WO 01 13096 A (ABEL ANDREAS P ;EHRAT MARKUS (CH); ZEPTOSENS AG (CH); SCHUERMANN M) 22. Februar 2001 (2001–02–22) Seite 11–22 Seite 26	1,10, 12-17	
X	WO 01 43875 A (BOPP MARTIN A ;ABEL ANDREAS P (CH); EHRAT MARKUS (CH); ZEPTOSENS A) 21. Juni 2001 (2001-06-21) das ganze Dokument/	1,10, 12-17	

- entremen			
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erführung zugrundeligegenen. Prinzips oder des ihr zugrundeligegenden.		
 E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu tassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O' Veröffentlichung, die sich auf eine m\(\text{Indichen}\) oder andere Ma\(\text{Indichen}\) bezieht *P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Priorit\(\text{ataum veröffentlicht worden ist}\) 	erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfin kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren andere: Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird ur diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist		
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 1. Juli 2003	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 14/07/2003		
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevolmachtigter Bediensteter Diez Schlereth, D		

Siehe Anhang Patentfamille

INTERNATIONATER RECHERCHENBERICHT

Intermonales Aktenzeichen
PCT/EP 03/02252

	ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Sezeichnung der Veröffentlichung, soweit enforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden.	len Teile Betr. Anspruch Nr.
ategorie* Be	ezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht Kommen	ien i eile 🔰 Beir, Ansoruch Nr.
	WO 99 57310 A (BERNAUER HUBERT S ; BIOCHIP TECHNOLOGIES GMBH (DE)) 11. November 1999 (1999-11-11) Zusammenfassung; Abbildung 4	1-17
	US 6 210 910 B1 (TAYLOR LAURA ET AL) 3. April 2001 (2001-04-03) Spalte 5, Zeile 55 -Spalte 11, Zeile 30; Abbildung 3	1-17
, A	WO 03 008974 A (BIOCHIP TECHNOLOGIES GMBH; LEHMANN MIRKO (DE); MICRONAS GMBH (DE);) 30. Januar 2003 (2003-01-30) das ganze Dokument	1-17

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Internales Aldenzeichen PCT/EP 03/02252

Im Recherchenbericht Datum der angeführtes Patentdokument Veröffentlichung		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9808077	A	26-02-1998	AT AU DE DK WO EP JP US	202630 T 4379197 A 59703919 D1 918984 T3 9808077 A1 0918984 A1 2000516719 T 6469785 B1	15-07-2001 06-03-1998 02-08-2001 22-10-2001 26-02-1998 02-06-1999 12-12-2000 22-10-2002
WO 0113096	A	22-02-2001	AU WO EP JP	6834700 A 0113096 A1 1274986 A1 2003507705 T	13-03-2001 22-02-2001 15-01-2003 25-02-2003
WO 0143875	A	21-06-2001	AU WO EP US	2009401 A 0143875 A1 1237654 A1 2002182631 A1	25-06-2001 21-06-2001 11-09-2002 05-12-2002
WO 9957310	A	11-11-1999	DE AU WO	19819537 A1 3825299 A 9957310 A2	16-03-2000 23-11-1999 11-11-1999
US 6210910	B1	03-04-2001	AU AU CA EP JP WO	744543 B2 3065199 A 2321558 A1 1060239 A2 2002506200 T 9945357 A2	28-02-2002 20-09-1999 10-09-1999 20-12-2000 26-02-2002 10-09-1999
WO 03008974	A	30-01-2003	DE WO	10133844 A1 03008974 A1	06-02-2003 30-01-2003